Requested Patent: DE3540377A1

Title:

THIENOOXAZINONES, PROCESSES FOR THEIR PREPARATION, AND THEIR USE AS GROWTH PROMOTERS:

Abstracted Patent: US4760063;

Publication Date: 1988-07-26;

Inventor(s):

HALLENBACH WERNER (DE); LINDEL HANS (DE); BERSCHAUER FRIEDRICH (DE); SCHEER MARTIN (DE); DE JONG ANNO (DE) ;

Applicant(s): BAYER AG (DE):

Application Number: US19860929921 19861112 :

Priority Number(s): DE19853540377 19851114 ;

IPC Classification:

Equivalents: DK543386, EP0223140, JP62114989, ZA8608609;

ABSTRACT:

Novel thienooxazines of the formula in which R1 and R2, together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted thiophene ring, R3 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or aryl, and R4 represents optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or aryl, or R3 and R4, together with the adjacent nitrogen atom, form a saturated heterocyclic structure which may optionally contain further hetero atoms, promote the yield of animals, e.g. rate of growth, ratio of meat to fat, etc. They are made from new intermediates of the formulas and in which R5 and R6 may be hydrogen or various organic radicals, or together form a ring.

C 07 D 333/38

C 07 D 333/42



PATENTAMT

Aktenzeichen:
 Anmeldetag:
 Offenlegungstag:

P 35 40 377.2 14. 11. 85 21. 5. 87

Bahördeneigent

(7) Anmelder:

Baver AG. 5090 Leverkusen, DE

(72) Erfinder:

Hallenbach, Werner, Dr., 4018 Langenfeld, DE; Lindel, Hans, Dr., 5090 Leverkusen, DE; Berschauer, Friedrich, Dipl.-Agr.-Ing. Dr.; Scheer, Martin, Dr.; Jong, Anno de, Dipl.-Agr.-Ing. Dr., 5600 Wuppertal,

(5) Thienooxazinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Leistungsförderer

Die vorliegende Erfindung betrifft Thienooxazinone der Formel I

. . .

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten Thiophenring stehen, R³ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R<sup>4</sup> für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht.

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsem mit dem angrenzenden Stickstoffatom für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten Heterocyclus stehen, der gegebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann.

Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Leistungsförderer bei Tieren.

### Patentansprüche

### 1. Thienooxazinone der Formel I

(I) R2 NR3R4

in welcher

3

20

25

35

40

50

55

R1 und R2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegegebenenfalls substituierten Thiophenring stehen,

R3 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht.

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom einen gesättigten Heterocyclus, der gegebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann, bilden.

Die Thienooxazinone der Formel I können dabei in Form ihrer Isomeren der Formel Ia sowie als Gemische beider isomerer Formen vorliegen

$$\begin{array}{ccc}
R^{\dagger} & O & & \\
O & & & \\
R^{\dagger} & N - R^{4} & & \\
D & & & \\
\end{array}$$
(1a)

2. Verfahren zur Herstellung der neuen Thienooxazinone der allgemeinen Formel

in welcher

R1 und R2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten Thiophen-

R3 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht, R3 und R4 gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom für einen gegebenenfalls substituierten Hete-15 rocyclus stehen, der gegebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann,

dadurch gekennzeichnet, daß man a) Thienylharnstoffe der Formel II

oder II a

R5 und R6 für gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Aryl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, die gegebenenfalls substituiert sein können stehen,

R5 und R6 können auch gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten

gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung hat, und die Reste —COOH, —NHCONR³R⁴ oder —NR\*CONHŘ benachbart zueinander stehen,

mit Kondensationsmitteln umsetzt, oder

b) Aminothiophene der Formel III

(III)

15

20

25

30

33

45

65

(V)

in welcher

R5 und R6 die oben angegebene Bedeutung haben und

die Reste COOH und  $NH_2$  benachbart zueinander stehen, mit mindestens 1 Mol (pro Mol Aminothiophen der Formel III) der Verbindungen der Formel IV

 $c = N - R^4$  (0V)

in welcher R<sup>4</sup> die oben angegebene Bedeutung hat

umsetzt, oder c) indem man Verbindungen der Formel V

oder ihre Isomeren der Formel Va

in welcher  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ ,  $R^6$  die oben angegebene Bedeutung besitzen und  $R^7$  für tertiäre Alkylreste, Benzyl steht,

mit sauren Kondensationsmitteln in Mischung mit wasserentziehenden Mitteln umsetzt.

3. Verbindungen der Formeln II und IIa

oder II a

in welcher

R³ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht, R† für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalykyl, Alkenyl, Aryl steht, R³ und R¢ für gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Aryl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Arylcarbonyl, die gegebenenfalls

substitujert sein können stehen,

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> können auch gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring, mit Ausnahme des unsubstituierten Phenylringes, stehen.

4. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formeln II und IIa gemäß Punkt 3 (oben), dadurch gekennzeichnet, daß man

a) Verbindungen der Formeln V und Va in welchen R3, R4, R5, R6, R7 die unter Punkt 2c (oben) angegebenen Bedeutungen besitzen,

mit starken Säuren umsetzt oder

b) Verbindungen der Formel VI

in welcher

10

15

20

15

40

45

R5 und R6 die unter Punkt 3 angegebene Bedeutung besitzen,

R8 für Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

mit Aminen der Formel VII

(VII) H-NR3R4

in welcher

R3 und R4 die unter Punkt 3 angegebene Bedeutung besitzen,

unter der Voraussetzung, daß für den Fall, daß

R8 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht, der Rest

R3 für Wasserstoff steht,

35

5. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thenooxazinonen der Formel 1 gemäß Anspruch 1.

6. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienooxazinon der Formel I gemäß Anspruch 1.

 Verwendung von Thienoxazinonen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren. 8. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienooxazinone der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Streck- und/oder Verdünnungsmitteln ver-

 Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser f
ür Tiere oder Zus
ätze f
ür Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienoxazinone der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen vermischt.

#### Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Thienooxazinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

Benzoxazinone sind bekannt (vgl. DE-OS 23 15 303). Thienooxazinone stellen eine strukturell völlig neuartige Verbindungsklasse dar und können werder von ihrer Struktur noch von ihren Eigenschaften mit Benzoxazinonen verglichen werden.

Es wurde nun gefunden:

1 Neue Thienooxazinone der Formel I

in welcher

R1 und R2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten Thiophenring

R3 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht.

R3 und R4 gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten Heterocyclus stehen, der gebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann.

Die Thineooxazinone der Formel I können dabei in Form ihrer Isomeren der Formel Ia sowie als Gemische beider isomerer Formen vorliegen

2. Verfahren zur Herstellung der neuen Thienooxazinone der allgemeinen Formel

13

40

55

60

65

in welcher

R1 und R2 gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten Thiophenring

R3 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R3 und R4 gemeinsam mit dem angrenzenden Stickstoffatom für einen gegebenenfalls substituierten Heterocyclus stehen, der gegebenenfalls weitere Heteroatome enthalten kann, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) Thienviharnstoffe der Formel II

oder II a

R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> für gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkyl, Alkoxy, 30 Alkylthio, Aryl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, die gegebenenfalls substituiert sein können stehen,

R5 und R6 können auch gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen,

R3 und R4 die oben angegebene Bedeutung hat, und die Reste - COOH, - NHCONR3R4 oder - NR3CONHR4 benachbart zueinander stehen,

mit Kondensationsmitteln umsetzt, oder b) Aminothiophene der Formel III

in welcher R5 und R6 die oben angegebene Bedeutung haben und

die Reste COOH und H2 benachbart zueinander stehen,

mit mindestens 1 Mol (pro Mol Aminothiophen der Formel III) der Verbindungen der Formel IV

$$C = N - R^4 \tag{(V)}$$

in welcher

R4 die oben angegebene Bedeutung hat

umsetzt, oder
10 c) indem man Verbindungen der Formel V

oder ihre Isomeren der Formel Va

in welche

R3, R4, R5, R6 die oben angegegebene Bedeutung besitzen und

R7 für tertiäre Alkylreste, Benzyl steht,

mit sauren Kondensationsmitteln in Mischung mit wasserentziehenden Mitteln umsetzt.

3. Verbindungen der Formeln II und IIa

3. Verbindungen der Formeln II und IIa

oder II a

in welcher

R3 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R4 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht,

R5 und R6 für gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkyl, Alkoxy,
Alkylthio, Aryl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, die gegebenenfalls substituiert

sein können stehen, R<sup>2</sup> und R<sup>2</sup> können auch gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring, mit Ausnahme des unsubstituierten Phenylringes, stehen, sind neu.

 4. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formeln II und IIa gemäß Punkt 3 (oben), dadurch gekennzeichnet, daß man

a) Verbindungen der Formeln V und Va

in welchen R3, R4, R5, R6, R7 die unter Punkt 2c (oben) angegebenen Bedeutungen besitzen,

mit starken Säuren umsetzt oder

60 b) Verbindungen der Formel VI

$$\begin{array}{c|c}
R^{3} & C \\
\hline
R^{3} & C \\
\hline
R^{4} & C
\end{array}$$

(VI)

(VID

20

in welcher

R5 und R6 die unter Punkt 3 angegebene Bedeutung besitzen,

R<sup>8</sup> für Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht, mit Aminen der Formel VII

H-NR3R4

in welcher

m wercher R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die unter Punkt 3 angegebene Bedeutung besitzen,

unter der Voraussetzung, daß für den Fall, daß

R8 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Aryl steht, der Rest

R3 für Wasserstoff steht, umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienooxazinone der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese Verwendung dieser Verbindunsklasse.

Bevorzugt sind Thienooxazinone der Formel I, in welcher

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam mit den angrenzenden C Atomen für einen Thiophenring stehen, der in 1,2- oder 2,3-Stellung an den Oxazinonring ankondensiert ist. Der Thiophenring ist durch die Reste R<sup>5</sup> und R<sup>5</sup> substituiert. Bevorzugt stehen

Rē für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C1...+Alkoyt, C1...+Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C1...+Acyl, gegebenenfalls substituiertes C1...+Acyl, gegebenenfalls substituiertes Acyl, gegebenenfalls such Halogen, C1...+Alkerox, C1...+Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, drylox, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1...+Alkylamino, Di-C1...-alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenylmino substituiertes C1...-Alkyl, amino, D1...+Alkoy, C1...-Alkoy, C1...-Alkylmino, D1...-Alkylmino, D1...-Alkylmino, D1...-Alkylmino, D1...-Alkylmino, C1...-Alkylmino, C1...-Alkylmino, D1...-Alkylmino, D1...-Alkylmi

R<sup>3</sup> und R<sup>6</sup> gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern, die gegebenenfalls durch OH, C<sub>1-x</sub>-alky, Halogen, Nitro, CN, C<sub>1-x</sub>-Alkoxy, C<sub>1-x</sub>-Alkythio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C<sub>1-x</sub>-Alkylamino, C<sub>1-x</sub>-Dialkylamino, C<sub>1-x</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1-x</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1-x</sub>-Alkoxyalkyl substituiert sind,

R3für Wasserstoff,
R\* für gegebenenfalls durch Halogen, C1...-Alkoxy, C1...-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino substituiertes C1...-Alkyl, ferner für Phenyl, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1...-Alkyl, C7...-C1...-Alkyl, Henoxy, Phenylthio, Amino, C1...-Alkylamino, Di-C1...-Alkyl, Halogen, C1...-Alkyl, C1...-Alkyl

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

R! und R² für einen in 1,2-Stellung an den Oxazinonring ankondeniserten Thiophenring steht, der durch die Reste R³ und R6 substituiert ist.

Bevorzugt steht dabei

8f für Wassersoff, C<sub>1-x</sub>-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist, Phenyl, das gegebenenfalls durch C<sub>1-x</sub>-Alkyl, Halogen, C<sub>1-x</sub>-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl, C<sub>1-x</sub>-Halogenalkyn, insbesondere Trifluormethyl, C<sub>1-x</sub>-Halogenalkyn, insbesondere Trifluormethys substitutiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht,

Re für die bei Re angegebenen Reste steht, Re und Re gemeinsam mit den angernzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-Bgliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C<sub>1-x</sub>-Alkyl substituiert ist, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C<sub>1-x</sub>-Alky substituiert ist.

R³fūr Wasserstoff steht, R⁴fūr Ci-a-Alkyl, Cydoalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor. Nitro, substituier i st. steht.

Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher

R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen Thiophenring stehen, der in 1,2-Stellung an den Oxazinonring ankondensiert ist und durch R⁵ und R⁵ substituiert ist. Bevorzugt steht

R5 für Wasserstoff, C1-4-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, t-Butyl, Acetyl, Phenyl, Nitro,

R6 für die bei R5 angeführten Reste,

R<sup>3</sup> und R<sup>6</sup> gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cycloheptan-, Cyclooctan-, Cyclohexan-, Cyclohexaninsbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können,

R3 für Wasserstoff,

R4 für C1-6-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, t-Butyl, Cycloalkyl mit bis zu 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, substituiert ist.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel I genannt:

	R <sup>6</sup>	S N NR <sup>3</sup> R	R <sup>4</sup>
₹5	R <sup>6</sup>	R'	к.
	CH₃		
н	—ćн		— CH <sub>3</sub>
	СН₃		
	CH <sub>3</sub>		СН
н	<b>—</b> с́н	Н	—ćн
	СН₃		СН
	CH₃		
Н	—ćн	Н	—(H)
	СН		
	CH <sub>3</sub>		_
н	—ćн	Н	~>
	СН₃		
	CH <sub>3</sub>		
Н	—cн	н	sec-Butyl
	СН		
	CH₃		
Н	—сн₂—с́н	н	— CH3
	СН		
	CH₃		СН
Н	—Сн₂—Сн	н	—ćн
	Сн₃		СН
	СН₃		
н	—сн₂—сн	H	— (н)
	CH <sub>3</sub>		

R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R³	R <sup>4</sup>	
н	-СH <sub>2</sub> -СН <sub>3</sub>	Н	-	10
н	—CH₂—CH CH₃	Н	sec-Butyl	15
н	-CH₂-CH -CH₃	н	tertButyl	20
н	—сн Сн,	н	tertButyl CH3	23
—CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> —Et	н	-сн	30
—cн <sub>3</sub>	— Et	н	СН <sub>3</sub>	15
(C)	H <sub>2</sub> ); H <sub>2</sub> ); H <sub>2</sub> );	н н	i-Propyl n-Butyl	40
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> H <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	H H	Cyclohexyl Phenyl	
(C	H <sub>2</sub> ), H <sub>2</sub> ), H <sub>2</sub> ),	н н н	4-Chlorphenyl CH <sub>3</sub> i-Propyl	45
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	CH <sub>3</sub>	n-Butyl Cyclohexyl	30
(C	H <sub>2</sub> ), H <sub>2</sub> ), H <sub>2</sub> ),	C₂H₃ CH₃ CH₃	CH <sub>3</sub> Phenyl 4-Chlorphenyl	53
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	C₂H₃ CH₃ CH₃	i-Propyl 2-Methylphenyl 2-Methoxyphenyl	60
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> H <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> H <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	C₂H₃ CH₃ CH₃	n-Butyl C H <sub>3</sub> i-Propyl	65
(C	:H <sub>2)5</sub> :H <sub>2)5</sub>	C₂H₅ CH₃	CH <sub>3</sub> n-Butyl	

9

R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup> .
((	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	CH <sub>3</sub>	Cyclohexyl
(0	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	$C_2H_5$	i-Propyl
(0	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	CH <sub>3</sub>	Phenyl
((	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	$C_2H_5$	n-Butyl
Н	—СН3	н	СН <sub>2</sub>
Н	—CH <sub>3</sub>	Н	— CH <sub>3</sub>
Н	—CH <sub>3</sub>	Н	—(H)
н	—СН3	н	~
-сн	H	Н	—СН3
_сн _сн _сн	н	Н	~
—сн Сн	н	Н	—сн сн,
Н	—- Et	н	—CH <sub>3</sub>
н	—- Et	н	-CH <sub>3</sub>
			CH <sub>3</sub>
Н	—Et	Н	−сн сн₃
Н	Et	н	-
н	—Et	Н	tertButyl
Н	—Et	Н	— С H <sub>3</sub>
Et	CH <sub>3</sub>	н	— СН <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>	н	Н	CH <sub>3</sub>
CH <sub>3</sub>	Н	Н	i-Propyl
	Н	Н	i-Butyl

		-		
R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R³	R <sup>4</sup>	
CH <sub>3</sub>	Н	Iŧ	Cyclopentyl	
CH <sub>3</sub>	н	Н	Cyclohexyl	
CH <sub>3</sub>	Н	Н	Phenyl	10
CH <sub>3</sub>	Н	Н	4-Methoxyphenyl	
Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	
Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	1-Propyl	
П	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	Н	1-Butyl	.2
H	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	Cyclopentyl	
Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	Н	Cyclohexyl	
Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	Phenyl	20
Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	Н	4-Chlorphenyl	
Н	n-CsH <sub>11</sub>	н	4-Methoxyphenyl	
н	Phenyl	н	Cyclopropyl	21

Verwendet man 2-N'-Methylureido-3-carboxy-4,5-tetramethylen-thiophen als Ausgangsverbindung läßt sich der Reaktionsverlauf bei Verfahren 2a zur Herstellung der Thienooxazinone wie folgt darstellen:

Als Ausgangsverbindungen der Formel II werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, in denen die Reste R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R
5, R die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen bestitzen.
Die Verbindungen der Formel II sind neu. Ihre Herstellung wird weiter unten beschieben.

35

40

45

R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	
н	— СН <sub>3</sub>	Н	— C H <sub>3</sub>	30
н	— СН <sub>3</sub>	. н	—сн сн,	ęń
н	—сн сн <sub>3</sub>	Н	— <b>(H)</b>	ь5

35 40 377

	R <sup>5</sup>		R <sup>6</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
ï			CH <sub>3</sub>		
	Н		-СH	н	~
740			СН₃		
			СН₃		
3	Н		-сн	Н	sec-Butyl
			`СН <sub>3</sub> СН <sub>3</sub>		
20	Н		—СН₂—С́Н	н	—CH <sub>3</sub>
			-CH₂СН СН₃		
25			CH <sub>2</sub>		СН
•	Н		-CH₂-CH	Н	Сн,
			CH <sub>3</sub>		CHI
311	н		CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	н	—(H)
			СН		
,1			СН	**	
	Н		-CH <sub>2</sub> -CH	Н	
4:5			CH <sub>3</sub>		
	н		—СH₂—СН	н	sec-Butyl
13			-СH <sub>2</sub> -СН		
			CH <sub>3</sub>		
50	Н		-CH₂-CH	н	tertButyl
			Сн,		
55	Н		—сн	Н	tertButyl
			CH3		СН₃
es.	C H <sub>3</sub>		—Et	Н	— с́н сн₃
	—СH <sub>3</sub>		—E1	н	~~~~
63	— C ris	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		н	CH <sub>3</sub>
		(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		Н	i-Propyl

35 40 377

t <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	Н	n-Butyl	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	Н	Cyclohexyl	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	H	Phenyl	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	Н	4-Chlorphenyl	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	Н	i-Propyl	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	CH <sub>3</sub>	n-Butyl	
(C	:H <sub>2</sub> )4	CH <sub>3</sub>	Cyclohexyl	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	C2115	CH <sub>3</sub>	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	CH <sub>3</sub>	Phenyl	
(C	CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	CH <sub>3</sub>	4-Chlorphenyl	
	H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	C2H5	i-Propyl	
	:H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	CH <sub>3</sub>	2-Methylphenyl	
(C	CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	CH <sub>3</sub>	2-Methoxyphenyl	
(C	CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	$C_2H_5$	n-Butyl	
(C	H <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	
	H <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	CH <sub>3</sub>	i-Propyl	
	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	$C_2H_5$	CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	CH <sub>3</sub>	n-Butyl	
	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	CH <sub>3</sub>	Cyclohexyl	
	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	i-Propyl	
	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	CH <sub>3</sub>	Phenyl	
	CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	n-Butyl	
			CH₃	
i	—CH₃	Н	—cн	
•			СН	
·I	—СH <sub>3</sub>	н	—СH <sub>3</sub>	
н	—CH <sub>3</sub>	Н	—(H)	
Н	—CH <sub>3</sub>	н	~	
CH				
-сн	Н	Н	—CH <sub>3</sub>	
СН	3			
СН	l <sub>3</sub>			
-с́н	Н	, н	<b>-</b>	
СН				

Fortsetzung

	R <sup>ξ</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
ī	CH <sub>3</sub>			CH³
	-сн	Н	Н	-cн
-0	CH3			CH <sub>3</sub>
	Н	— Et	Н	—СH <sub>3</sub>
				CH <sub>3</sub>
1.5	н	—Et	Н	—с́н
				CH <sub>3</sub>
24				CH <sub>3</sub>
	Н	—Et	Н	—cн
				СН₃
25	Н	—Et	Н	
	п	—ы		
	Н	— Et	Н	tertButyl
3/1	Н	Et	Н	— CH <sub>3</sub>
	—Et	—CH <sub>3</sub>	Н	—CH <sub>3</sub>
	CH <sub>2</sub>	н	Н	CH <sub>3</sub>
35	CH <sub>3</sub>	н	Н	i-Propyl
	CH;	н	н	i-Butyl
	CH <sub>3</sub>	н	Н	Cyclopentyl
40	CH <sub>3</sub>	н	H	Cyclohexyl
	CH <sub>3</sub>	н	Н	Phenyl
	CH <sub>3</sub>	н	Н	4-Methoxyphenyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	CH₃
45	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	1-Propyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	1-Butyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>II</sub>	н	Cyclopentyl
50	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	Н	Cyclohexyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	Phenyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	Н	4-Chlorphenyl
55	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	4-Methoxyphenyl
	Н	Phenyl	Н	Cyclopropyl

Als Kondensationsmittel für die Umsetzung sind geeignet niedere aliphatische Carbonsäureanhydride z. B. Acatanhydrid, Propionsäureanhydrid, Buttersäureanhydrid; halogensubstituierte aliphatische Carbonsäureanhydride wie Friffuncessigsäureanhydrid; sowie ferner Diveylohexylearbondimid.

Die Umsetzung kann im überschüssigen Kondensationsmittel selbst oder in Verdünnung mit einem geeigneten Verdünnungsmittel durchgeführt werden.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische gegebenerfalls halgoenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Hetxan, Hexan, Hexan

Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid. Darüber hinaus niedere aliphatische Carbonsäuren wie Essigsäure, Propionsäure, Brutersäure. Triflooressigsäure.

Katalyatoren für die Cyclisierung sind nicht unbedingt erforderlich. In vielen Fällen wird jedoch durch Zugabe einer starken Säure ein Beschleunigung der Reaktion erreicht. Geeignete Säuren sind z. B. HCI, H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>, Trilluoressigsäuer, Toluoslusfonsäure.

Die Cyclisierung kann in einem Temperaturbereich von -20 bis +150° durchgeführt werden, bevorzugt im

Temperaturbereich von 0-100°. Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z. B. beim Einsatz niedrig in siedender Löungsmittel unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt nan mindestens 1 Mol des Kondensationsmittels pro Mol Ureidothiophencarbonsäure ein. Bevorzugt beim Arbeiten in Verdünnungsmitteln ist ein molares Verhältnis von 1–3: 1, insbesondere 1–15: 1. Ist das Kondensationsmittel zugleich Reaktionsmedium, so sind

3—30 Mol, insbesondere 3—5 Mol Kondensationsmittel pro Mol Ureidothiophencarbonsäure anzuwenden. Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallender brodukte fültert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

de Produkte littrert oder indem man das Lossingsmittet augsteiltet.
Verwendet man bei Verfahren 2b) 3-Amino-4-carboxy-5-methylthiophen und Phenylisocyaniddichlorid als
Ausgangsverbindungen läßt sich der Reaktionsverlauf wie folgt darstellen:

Die Aminothiophene der Formel III sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren darstellen (K. Gewakl et. al Chem. Ber. 98 (1965) S. 3571; Chem. Ber. 99 (1966) S. 94; EP-OS 4 931).

Bevorzugt sind Aminothiophene der Formel III, in welcher die Reste R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen.

Verbindungen der Formel IV sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen. 

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel IV, in welcher R<sup>4</sup> die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzt.

Im einzelnen seien genannt:

Methylisocyaniddichlorid, Ethylisocyaniddichlorid, Propylisocyaniddichlorid, Isopropylisocyaniddichlorid, n-Butylisocyaniddichlorid, Isobutylisocyaniddichlorid, tert-Butylisocyaniddichlorid, Cyclohexylisocyaniddichlorid, Phenylisocyaniddichlorid.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Aminothiophenen der Formel III und den Verbindungen der Formel IV führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich alle

inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Oliuol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibtuylether, Glykoldimethylether und Digtykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterbin Ketone, wie Aceton, Methylselbyn, our und Methylsbouylketon, audeme Ester, wie Essigsäuremethylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, Tetramethylensulfou und Hexymethylpossphorsäurertimmid.

Die Umsetzung erfolgt in Gegenwart von Säureakzeptoren.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliummethylat bww. erdytal, ferner aliphatische, aromatische oder hieterocyclische Amine, beispielsweise Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylanilin, Dimethylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminovidin.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche können Verbindungen verwendet weden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus Wasser und mit Wasser nicht mischbarder organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkaals) in des die State der State der State der State der State der State der Verzugsschaft der State der Alekylerughen und vorzugsweise bis die State der Stat

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 70°C.

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z. B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyaniddichloride, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man mindestens 1 Mol der Verbindung der Formel IV pro Mol Aminothiophen ein. Bevorzugt ist ein molares Verhältnis von Verbindungen der Formel IV zu Aminothiophen wie 1–3:1, insbesondere 1–15:1. Die Saureakzeptoren werden mindestens in Mengen von 2 Mol Säureakzeptoren pro Mol Isocyaniddichlorid zugesetzt. Bevorzugt ist ein molares Verhältnis von Säureakzeptoren zu [socyaniddichlorid wie 2–6:1, insbesondere 2–3:1.

Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol Aminophen angewandt.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Verwendet man bei Verfahren 2c 2-N'-Isopropylureido-3-tertlär-butoxycarbonyl-4,5-dimethyl-thiophen und ein Gemisch aus Trifluoressigsäure und Trifluoressigsäureanhydrid so läßt sich der Reaktionsverlauf wie folgt darstellen:

Als Ausgangsverbindungen der Formel V und Va werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, in denen die Reste R³, R⁴, R⁴, R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen.

R7 steht bevorzugt für t-Butyl oder Benzyl.

55

Im einzelnen seinen folgende Verbindungen der Formel V genannt:



R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	
	СН3			-1 .
н	—cн	н	—СН;	
	`Сн <sub>3</sub> _Сн <sub>3</sub>		CH <sub>3</sub>	20
Н	-cн	н	-сн	
	CH₃ CH₃		CH,	25
н	ćн	н	—(H)	
	СН3			30
н	—сн	н	~	
	СН₃			35
н	—сн −сн	н	sec-Butyl	Δι)
11	СН		•	
	CH₃		—CH <sub>3</sub>	43
Н	—СH₂—СН СН₃	Н	—сп,	
	CH <sub>3</sub>		СН₃	34
Н	—СH₂—С́Н СН₃	н	—СH	
	CH <sub>3</sub>		- City	51
н	—СH₂—СН	н	—(H)	
	CH₃ CH₃			ы
н	СН₂СН	Н	$\overline{}$	
	СН3			b!

35 40 377

	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
5		CH₃		
	н	—СH₂—СН	Н	sec-Butyl
311		`СН <sub>3</sub> СН <sub>3</sub>		
		/		
	Н	—CH₂—CH	H	tertButyl
. 3		CH₃		
		CH₃		
	н	-сн	Н	tertButyl
20		СН		,CH₃
	—CH <sub>3</sub>	—Et	н	-сн
	CH <sub>3</sub>	_ <b>_</b>		СН
23				Cn <sub>3</sub>
	—СH <sub>3</sub>	— Et	Н	
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		Н	CH <sub>3</sub>
301	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		Н	i-Propyl
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		H	n-Butyl
15	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		Н	Cyclohexyl
,,	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		Н	Phenyl
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		Н	4-Chlorphenyl
40	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		Н	CH <sub>3</sub>
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		Н	i-Propyl
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	n-Butyl Cyclohexyl
43	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		CH <sub>3</sub> C₂H <sub>5</sub>	CH <sub>3</sub>
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		CH <sub>3</sub>	Phenyl
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		CH <sub>3</sub>	4-Chiorphenyi
50	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	i-Propyl
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		CH <sub>3</sub>	2-Methylphenyl
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		CH <sub>3</sub>	2-Methoxyphenyl
55	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		$C_2H_5$	n-Butyl
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>		CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>		CH <sub>3</sub>	i-Propyl
50	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>		$C_2H_5$	CH <sub>3</sub>
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>		CH <sub>3</sub>	n-Butyl
	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>		$CH_3$	Cyclohexyl
- 65	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	i-Propyl

35 40 377

R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R³	R <sup>4</sup>	
(CH	2)5	CH <sub>3</sub>	Phenyl	
(CH	2)s	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	n-Butyl	
(CH		Н	n-Butyi	
(CH		Н	Cyclohexyl	
(CH		Н	Phenyl	
(CH		Н	4-Methoxyphenyl	
(CH		Н	CH <sub>3</sub>	
(CH		Н	i-Propyl	
(CH	12)s	. Н	Cyclohexyl	
(CH		Н	Phenyl	
(CH	12)5	Н	4-Chlorphenyl	
			CH₃	
·	—CH <sub>3</sub>	Н	—cн	
	—CII3			
			CH <sub>3</sub>	
H	—СH <sub>3</sub>	Н	—CH <sub>3</sub>	
н	—СH <sub>3</sub>	Н	-<н>>	
H	—СН3	Н	~_>	
CH <sub>3</sub>				
–сн	Н	Н	—CH <sub>3</sub>	
CH <sub>3</sub>				
CH,				
−ć́н	Н	Н	~_>	
СН				
CH <sub>3</sub>			CH <sub>3</sub>	
		н	—сн	
-сн	Н	н		
СН			CH <sub>3</sub>	
Н	—Et	Н	— CH <sub>3</sub>	
			CH₃	
н	Et	н	—сн	
	<del></del>		СН	
			CH <sub>3</sub>	
Н	—Et	Н	—ćн	
			СН₃	
	_			
H	—Et	Н	~~~	

1	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>
		T.	н	tertButyl
	Н	Et		
	Н	Et	Н	—СН3
	—Et	C H <sub>3</sub>	Н	—CH₃
	CH <sub>3</sub>	H	Н	CH₃
	CH <sub>3</sub>	Н	Н	i-Propyl
	CH <sub>3</sub>	Н	H	i-Butyl
	CH <sub>3</sub>	H	H	Cyclopentyl
	CH <sub>3</sub>	Н	Н	Cyclohexyl
	CH <sub>3</sub>	н .	H	Phenyl
	CH <sub>3</sub>	Н	Н	4-Methoxyphenyl
	Н	n-C₅H <sub>11</sub>	Н	CH₃
	Н	n-C₃H <sub>II</sub>	Н	1-Propyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	н	1-Butyl
	н	n-C₃H11	н	Cyclopentyl
	Н	n-C₅H <sub>11</sub>	Н	Cyclohexyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	Н	Phenyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	Н	4-Chlorphenyl
	Н	n-C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	H	4-Methoxyphenyl
	Н	Phenyl	H	Cyclopropyl

Die Verbindungen der Formel V und Va sind z. T. bekannt und z. T. Gegenstand einer älteren nicht vorveröffentlichten deutschen Patentanmeldung der Anmelderin DE-P 35 17 706.3. Sie werden z. B. erhalten, indem man in an sich bekannter Weise entsprechend substituierte Thienylamine mit Isocyanaten oder mit Phosgen und Aminen umsetzt oder indem man entsprechend substituierte Thienylisocyanate mit Aminen umsetzt. Die Herstellung der Verbindungen der Formel V und Va kann auch analog zu den in DE-OS 21 22 636 und 26 27 935 beschriebenen Verfahren erfolgen.

Die Umsetzung erfolgt in Gegenwart saurer Kondensationsmittel in Kombination mit einem wasserentziehenden Mittel. Saure Kondensationsmittel sind z. B. konzentrierte anorganische Säuren wie z. B. Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Polyphosphorsäure, starke organische Säuren wie z. B. Trifluoressigsäure.

Wasserentziehende Mittel sind z. B. Trifluoracetanhydrid, Acetanhydrid, Carbodiimide wie z. B. Cyclohexyl-

Die Umsetzung erfolgt in Gegenwart von Verdünnungsmitteln. Als solche eignen sich alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Este, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Die Umsetzung erfolgt bei Temperaturen von -70°C bis +100°C, bevorzugt bei -10°C bis +60°C.

Die Umsetzung erfolgt bei Normaldruck.

Im allgemeinen setzt man pro Mol Verbindung der Fomel V oder Va 1 Mol Kondensationsmittel ein. Bevorzugt sind Trifluoracetanhydrid, Acetanhydrid. Bevorzugt wird die Reaktion in einem Gemisch aus Trifluoressigsäure und Trifluoressigsäureanhydrid im

Verhältnis 1: 1 durchgeführt. Die Aufarbeitung nach beendeter Reaktion erfolgt durch Eingießen in Wasser und Abfiltrieren, evtl. nach

vorheriger Neutralisation.

Verwendet man bei Verfahren 4a 5-Brom-4-tert-butoxycarbonyl-2-(N'-isobutyl-ureido)-thiophen und Trifluoressigsäure als Ausgangssubstanz, läßt sich der Reaktionsverlauf (zur Herstellung der Verbindungen der Formeln II und IIa) wie folgt darstellen:

$$\begin{array}{c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

10

Die tert.-Butoxycarbonyl-ureidothiophene sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren 20 darstellen (vgl. Le A 23 725, 24 004).

Bevorzugt werden als Ausgangsverbindungen Ureidothiophene der Formeln V oder Va eingesetzt, in welchen die Reste R; R; R; 86 die bei dem Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen und der Rest Rf für tert-Butyl der Benzyl steht.

Im einzelnen seien die weiter oben genannten Verbindungen der Formel V genannt. Die Abspaltung der Esterreste gelingt vor allem mit starken Säuren wie z.B. Salzsäure, Bromwasserstoff, Sohwefelsäure, Foluosulfonsäure, Methansulfonsäure, Trilluoressigsäure und Mischungen derselben mit niede-

ren aliphatischen Carbonsäuren wie z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure. Die Umsetzung kann in der verwendeten Säure als Reaktionsmittel oder in Gegenwart von Verdünnungsmit-

tein durchgeführt werden.
Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organsichen Lösungsittel in Frage. Hierzu gehören insbesondere allphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan. Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligorin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ehlylenchlorid, Ehlylen

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C, vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 69°C gehalten. Das Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt, jedoch kann es zweckmäßig sein, z. B. bei Verwendung flüchtiger Säuren, unter Druck zu arbeiten.

Die Produkte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln ausgefallene Produkte 40 abfiltriert oder das Lösungsmittel abdestilliert.

Verwendet man bei Verfahren 4b 5-Methyl-thieno[2,3-d]-oxazin-dion und Isobutylamin, so läßt sich die Reaktion durch folgendes Schema darstellen:

$$\longrightarrow \begin{array}{c} \text{COOH} \\ \longrightarrow \\ \text{NH-C-NH-CH}_2\text{-CH} \\ \text{O} \\ \text{CH}_3 \\ \end{array}$$

Thieno oxazino dione der Formel VI sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren darstellen (vgl G. M. Coppola et al., J. Heterocycl. Chem. 19,717 (1982), BE 8 52 328)).

Bevorzugt sind Thienooxazindione, in welchen die Reste R\* und R\* die bei den Verbindungen der Formel I 65 genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen und R\* für Wasserstoff steht.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel VI genannt:

R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	
H		— CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
н		CH <sub>3</sub>
н		— CH <sub>2</sub> — CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
— CH <sub>3</sub>		— CH <sub>3</sub>
—CH <sub>3</sub>		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
-CH <sub>3</sub>		Н
Н		$\overline{}$
Н		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	
	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> —	
	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> —	

Verbindungen der Formel VII sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen. Bevorzugt sind Verbindungen der Formel VII in welchen R3 und R4 die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen.

Beispielhaft seien genannt: Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Diisopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, se.-Butylamin, t.-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin, 2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3-Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin, 3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin, 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin.

Zur Herstellung der Thienylharnstoffe der Formel II und IIa werden die Thienoxazindione der Formel VI mindestens äquimolaren Mengen des Amins der Formel VII umgesetzt. Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Beim Arbeiten ohne Verdünnungsmittel wird das Amin bevorzugt mit 3-30 Mol pro Mol Thienooxazindion, besonders bevorzugt 3-10 Mol eingesetzt. Wird in Gegenwart von Verdünnungsmittel gearbeitet, werden bevorzugt 1-3 Mol, besonders bevorzugt 1-2 Mol Amin pro Mol Thienooxazindion 45 angewendet.

Als Verdünnungsmittel seien genannt:

13

20

25

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Di-50 chlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z. B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z. B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretri-

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z. B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV-chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z. B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 70°C.

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z. B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten

angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z. B. der tertiären Amine, anwendbar. Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallen-

de Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.

Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z. B. Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen, Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel wie z. B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie z. B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte, Reptilien wie z. B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z. B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase

eingesetzt. Die intensive Wachsums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren. Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann

wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hangen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht, die Art der Verarbreichung 20 hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.

Die Wirkstoff können einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäßigen oder unregelmäßigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Doenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100%, bevorzugt von 0.01 ppm - 1%.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen.

Die Konzentration der Wirkstoffe im Futter beträgt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält: 200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g jodiertes Kochsalz, 7,5 g Vitamin-Mineral-Mischung und 2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem

Mischen 1 kg Futter. In einem kg Futtermischung sind enthalten:

600 l.E. Vitamin A, 100 l.E. Vitamin, D3, 10 mg Vitamin E, 1 mg Vitamin K3, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin, 20 mcg Vitamin B<sub>12</sub>, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn  $SO_2 \times H_2O$ , 140 mg Zn  $SO_4 \times 7$  H<sub>2</sub>O, 100 mg Fe  $SO_4 \times 7$  H<sub>2</sub>O und 20 mg Cu  $SO_4 \times 5$  H<sub>2</sub>O.

2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z. B. 10 mg Wirkstoff, 1 g DL-Methionin, Rest Sojabohnenmehl.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält: 630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot), 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für

Schweine, 30 g Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z. B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorgfältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

55

# Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch Weibliche Laborraten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar (Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard 60 Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der Ergebnisse nicht beeinträchtigen können. Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden mit Futter, das mit der gewünschten Menge 65 Wirkstoff versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in jeder Versuchsgruppe gleich, so daß

eine Vergleichbarkeit der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahmen und Futterverbrauch bestimmt. Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

Tabelle: Ratten-Fütterungsversuch

Wirkstoff	Dosis 25 ppm	Gewichtszunahme
Kontrolle, ohne Wirkstoff		100
16		104
19		104
21 .		102
4		119
5		113

Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Verfahren 2c:

# Beispiel 1(c)

In eine Mischung von 7,34 g (35 mmol) Trifluoracetanhydrid und 32 ml Trifluoressigsäure wurden 11 g (32 mmol) 4,5-Dimethyl-3-tert-butoxycarbonyl-2-N'-phenylureidothiophen unter Rühren bei Raumtemperatur eingetragen und anschließend noch eine Stunde nachgerührt. Zur Aufarbeitung wurde unter gutem Rühren in 25 500 ml gestätigte Nat/CO\_L-Sung eingetropt und Niederschlag abgesaugt.

Zur Reinigung wird aus Toluol umkristallisiert. Ausbeute: 5,2 g (60% der Theorie)

Schmelzpunkt 227°C (wird sofort wieder fest). Analog werden die folgenden Beispiele erhalten:

5

10

15

20

30

35

45

50

55

BspNr.	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>4</sup>	Fp	
2 .	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	198 °C (Zers.)	
3	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	200 °C (Zers.)	
4	CH <sub>3</sub>	СН3	i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	172	

BspNr.	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>4</sup>	Fp (°C)
5	Н	н	-CH <sub>3</sub>	196 (Zers.)
6	н	H	i-Propyl	172
7	H	H	i-Butyl	162
8	Н	Н	$\overline{}$	185
9	н	н	t-Butyl	168
10	H	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>3</sub>	210 (Zers.
11	Н	CH <sub>3</sub>	i-Propyl	190
12 (c)	Н	CH <sub>3</sub>	i-Butyl	172

# 35 40 377

BspNr.	R <sup>4</sup>	R5-R6	Fp (°C)
13	СН3	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	195
14	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	206
15	t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	167
16	2-CH <sub>3</sub> O-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	206
17	t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	209
18	2-CH <sub>3</sub> O-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	182-3
19	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	226
20	t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	191
21	i-C₃H <sub>7</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	203
22	n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	185

Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Verfahren 2b:

#### Beispiel 1(b)

1,15 g (6.7 mmol) 4,5-Dimethyl-2-aminothiophen-3-carbonsäure wurden in 20 ml trockenem Chloroform gelöst und 1/g (16.9 mml) Triethylamin sowie 1,27 g (7.3 mmol) Phenylisocyanidichlorid zugegeben. Anschie-Bend wurde 8 Stunden unter Rückfulß gekocht. Zur Aufarbeitung wurden 100 ml Wasser zugegeben, die organische Phase abgetrennt und noch dreimal mit je 100 ml 9%iger Natl-PyO-Lösung gewaschen. Da Lösungsmittel wurde im Vakuum abdestilliert und der Rückstand an Kieselgel mit Dichlormethan als Laufmittel chromatographier.

Ausbeute: 190 mg (10,4° der Theorie)

Schmelzpunkt: 226-7°C (wird sofort wieder fest).

Herstellung der Verbindungen der Formel gemäß Verfahren 2a:

## Beispiel 12(a)

Eine Suspension von 588 mg (2,3 mmol) 3-Carboxy-5-methyl-2 (N'-isobutylureido)-thiophen und 0.26 g 35 (2,5 mmol) Acatanhydrid in 5 ml trockenem Toloul wurde 8 Stunden unter Rühren auf 60°C erwärmt. Zur Aufarbeitung wurden 50 ml CHCk zugegeben, zweimal mit NaHCO)-Lösung gewaschen und bis zur beginnenden Kristallssion eingedampft. Es wurden 50 ml Petrolether zugegeben, 15 Minuten stehen gelassen und abgesaugt.

Ausbeute: 300 mg (54,8% der Theorie)

Schmelzpunkt: 173°C.

# Herstellung der Ausgangsprodukte

#### Beispiel a)

Herstellung der Verbindungen der Formel II gemäß Verfahren 4a

800 mg (256 mmol) 3-t-Butoxycarbonyl-2-(N'-isobutyl-ureido)-5-methyl-thiophen wurden zu einer Mischung aus 2 ml Trifluoressigsature und 3 ml Dichlormethan gegeben und über Nacht gerührt. Danach wurde im Vakuum eingedampft, zuletzt an der Olpumper.

Ausbeute: 643 mg (98% der Theorie)

Schmelzpunkt: 188-9°C (Zersetzung).

## Beispiel b)

Herstellung der Verbindungen der Formel II gemäß Verfahren 4b

5 g (27.3 mmol) 5-Methylthieno(2,3-d]-3-H-oxazin-2,7-dion und 3,5 g (59 mmol) Isopropylamin werden in 30 ml trockenem DMF gelöst und 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird auf 200 ml Wasser gegossen, mit verdünnter HCl angesäuert und mit CHCl<sub>3</sub> extrahiert. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abdestilliert und der Rückstand aus Toliuol umkristallisiert.

Ausbeute: 1,39 g (21% der Theorie)

Schmelzpunkt: 181°C (Zersetzung)

HErstellung der Verbindungen der Formel V

65

45

15

20

## Beispiel c1)

## 4,5-Dimethyl-4-tert.-butoxycarbonyl-2-N-isobutyl-ureido-thiophen

5 Zu 16 g (70,5 mmol) 45-Dimethyl-3-tert-butoxy-carbonyl-7-aminothiophen in 200 ml trockenem Pyridin wurden 11-3 g (0,144 mol) Isoburylisocyanat zugegeben und 18 Stunden bei 50°C gerührt. Nach Abkühlung wurde in 112,5 N w\u00e4\u00dfrige Salzs\u00e4ure einger\u00e4hrt und der fest anfallende Harnstoff abgesaugt. Die Reinigung erfolgte durch Umkristallisieren aus Ethande.

Ausbeute: 6,9 g (30% der Theorie)

Schmelzpunkt: 173°C

30

35

45

55

## Beispiel c2)

## 4.5-Dimethyl-3-tert-butoxycarbonyl-2-N%-Phenylureido-thiophen

Zu einer Lösung von 10 g (44 mmol) 4,5-Dimethyl-3-tert-butoxycarbonyl-2-aminothiophen und 9,8 g (97 mmol) Triethylamin in 200 ml trockenem Chloroform wurden bei —10°C 2 ml (46 mmol) einer 1,93 M Phosgenlösung in Toluol zugetropft. Nach beendeter Zugabe wurde noch 15 Minuten ohne Kühlung gerührt, dam 4,5 g (48 mmol) Anilin zugetropft und noch eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung 20 wurde auf 11 Wasser gegossen, die organische Phase abgetrennt und zwemtal mit je 200 ml 5%iger wäßriger NaH;PO<sub>V</sub>-Lösung gewaschen. Nach Trocknung mit Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wurde das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert und der Rückstand aus Toluol unkristallisiert.

Ausbeute: 11,8 g (77% der Theorie) Schmelzpunkt: 218°C

Analog einem dieser Verfahren wurden die folgenden Verbindungen erhalten:

BspNr.	R <sup>I</sup>	R <sup>2</sup>	R³	Fp	
c3	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	СН3	149	
c4	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	186	
c5	Н	н	CH <sub>3</sub>	160	
c6	H	Н	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	207	
c7	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>		i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	182	
c8	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		CH <sub>3</sub>	150	
c9	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>		i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	182	
c10	(CH <sub>2</sub> )	5	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	193	